## WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM internationales Bäro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentkiassifikation 6:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

**WO 95/34569** 

C07H 1/08, 21/00, C12N 15/10

A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

Veröffentlicht

21. December 1995 (21.12.95)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE95/00787

(22) Internationales Anmeldedatum:

14. Juni 1995 (14.06.95)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, KR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL,

(30) Prioritätsdaten:

**\*** 

P 44 22 040.5

14. Juni 1994 (14.06.94)

DB

Mit internationalem Recherchenbericht.

P 44 22 044.8 14. Juni 1994 (14.06.94) DE P 44 47 015.0

30. December 1994 (30.12.94) ,DE Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(71) Anmelder (fibr alle Bestimmungsstaaten ausser US): INVITEK GMBH [DE/DE]; Robert-Rossle-Strasse 10, D-13125 Berlin

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HILLEBRAND, Timo [DE/DE]; Banziner Strasse 60, D-12619 Berlin (DE). BENDZKO, Peter [DE/DE]; Ifflandstrasse 32, D-12623 Berlin (DE). PETERS, Lara-Brik [DE/DE]; Möllendorfstrasse 71, D-10367 Berlin (DE).

(74) Anwalt: BAUMBACH, Fritz; Biotez Berlin-Buch GmbH. Patentstelle, Robert-Rössle-Strasse 10, D-13125 Berlin (DE)

(54) Title: UNIVERSAL PROCESS FOR ISOLATING AND PURIFYING NUCLEIC ACIDS FROM EXTREMELY SMALL AMOUNTS OF HIGHLY CONTAMINATED VARIOUS STARTING MATERIALS

(54) Bezeichnung: UNIVERSELLES VERFAHREN ZUR ISOLIERUNG UND REINIGUNG VON NUKLEINSÄUREN AUS EXTREM GERINGEN MENGEN SOWIE SEHR STARK VERUNREINIGTEN UNTERSCHIEDLICHSTEN AUSGANGSMA-TERIALIEN

#### (57) Abstract

A universal process is disclosed for extracting and purifying nucleic acids from extremely small amounts of highly contaminated various biological and other starting materials. The invention has applications in forensic medicine, medical diagnosis, molecular biology, biochemistry, genetic technology and all related fields. The process is characterised in that nucleic acid-containing materials are lysed, the lysate is incubated with a non-porous, non-structured, highly disperse, homogeneous and chemically pure SiO2 substrate, the substrate is isolated with the bound nucleic acids and washed with a buffer solution, then the nucleic acids are dissolved from the substrate by a buffer with a lower salt concentration. Lyais of the material and mucleic acid immobilisation are preferably carried out in a reaction vessel. The substrate particles have a size of 7-40 nm, preferably 40 nm, and a specific surface from 50-300 g/m<sup>2</sup>, preferably 50 g/m<sup>2</sup>.

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein universell einsetzbares Verfahren zur Isolierung und Reinigung von Nukleinsäuren aus extrem geringen wie auch extrem mit Verunreinigungen kontaminierten unterschiedlichsten biologischen und anderen Ausgangsmaterialien. Anwendungsgebiete sind die forenzische Medizin, medizinische Diagnostik, Molekularbiologie, Biochemie, Gentechnik und alle anderen angrenzenden Gebiete. Das erfindungsgemäße Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß Nukleinsäuren enthaltende Materialien lysiert, das Lysat mit einem nichtporosen und unstrukturierten, hochdispersen sowie homogenen chemisch reinen SiO2-Träger inkubiert, der Träger mit den gebundenen Nukleinsäuren abgetrennt und mit Pufferlösung gewaschen wird und nachfolgend die Nukleinsäuren mit einem Puffer geringer Salzkonzentration vom Träger abgelöst werden. Die Lyse des Materials und die Bindung der Nukleinsäuren werden bevorzugt in einem Reaktionsgefäß durchgeführt. Die verwendeten Trägerpartikel weisen eine Korngröße von 7-40 nm, vorzugweise 40 nm, bei einer spezifischen Oberfläche von 50-300 g/m², vorzugsweise 50 g/m² auf.

4

### LRDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Cabon	MR	Maurecanien
ΑU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malowi
BB	Berbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgion	GN	Gaines	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungaro	NZ	Nousceland
BJ	Benin	IK.	Irland	PL	Polen .
BR	Brasilien	rr	Italien .	PT	Portugal
BY	Belarus	JP.	- Japan	RO	Ruminien
CA	Kanada	KE	Konya	RU	Russische Föderation
CP	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirglalstan	SD.	Sadan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	<b>SE</b>	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	82	Slowenien
a	Côte d'Ivaire	KZ	Kasachatan	SK	Slowakci
CM	Kamerun	L	Liechsenstein	8N	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Techechoslowakei	LU	Loxenburg	TG	Togo
cz	Tschechische Republik	LV	Lettland	TI	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	11	Trinidad und Tobego
DK	Dânemark	MD	Republik Moldan	UA	Ukraine
<b>E</b> 8	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereiniste Strates von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Lisbekistan
FR	Prankreich	MIN	Mongolei	VN	Victnam

Universelles Verfahren zur Isolierung und Reinigung von Nukleinsäuren aus extrem geringen Mengen sowie sehr stark Verunreinigten unterschiedlichsten Ausgangsmaterialien

#### Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Isolierung und Reinigung von Nukleinsäuren aus extrem geringen und u.U. auch sehr stark mit organischen wie auch anorganischen Komponenten kontaminierten unterschiedlichen biologischen und anderen Ausgangsmaterialien. Es ist für eine Vielzahl von biologisch-, molekularbiologisch-, forensisch-, medizinisch- analytisch-sowie biochemisch arbeitenden Laboratorien von großer Bedeutung. Damit sind Anwendungsgebiete der Erfindung die forensische Medizin, medizinische Diagnostik, Molekularbiologie, Biochemie, Gentechnik und alle anderen angrenzenden Gebiete.

Üblicherweise werden Nukleinsäuren aus Zellen und Geweben dadurch gewonnen, daß die Ausgangsmaterialien unter stark denaturierenden und reduzierenden Bedingungen, teilweise auch unter Verwendung von proteinabbauenden Enzymen aufgeschlossen, die austretenden Nukleinsäurefraktionen Ober Phenol-/Chloroform-Extraktionsschritte gereinigt und die Nukleinsäuren mittels Dialyse oder Ethanolpräzipitation aus der wäßrigen Phase gewonnen werden (Sambrook, J., Fritsch, E.F. und Maniatis, T., 1989, CSH, "Molecular Cloning" ).

Diese "klassischen Verfahren" zur Isolierung von Nukleinsäuren aus Zellen und besonders aus Geweben sind sehr zeitaufwendig (teilweise länger als 48 h), erfordern einen erheblichen apparativen Aufwand und sind darüber hinaus auch nicht unter Feldbedingungen realisierbar. Außerdem sind solche Methoden auf Grund der verwendeten Chemikalien wie Phenol und Chloroform in einem nicht geringen Maße gesundheitsgefährdend.

Verschiedene alternative Verfahren zur Isolierung von Nukleinsäuren aus unterschiedlichen biologischen Ausgangsmaterialien ... ermöglichen, die aufwendige und gesundheitsschädigende Phenol-/Chloroform-Extraktion von Nukleinsäuren zu umgehen sowie eine Reduzierung der zeitlichen Aufwendungen zu erreichen.

Alle diese Verfahren basieren auf einer von Vogelstein und Gillespie (Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1979, 76, 615-619) entwickelten und erstmals beschriebenen Methode zur präparativen und analytischen Reinigung von DNS-Fragmenten aus Agarosegelen. Die Methode kombiniert die Auflösung der die zu isolierende DNS-Bande enthaltende Agarose in einer gesättigten NaJ- Lösung mit einer Bindung der DNS an Glaspartikel in Gegenwart dieses chaotropen Salzes. Die an die Glaspartikel fixierte DNS wird anschließend mit einer Waschlösung (20 mM Tris HCl [pH 7,2]; 200mM NaCl; 2 mM EDTA; 50% v/v Ethanol) gewaschen und abschließend von den Trägerpartikeln abgelöst.

Diese Methode erfuhr bis heute eine Reihe von Modifikationen und wird zum gegenwärtigen Zeitpunkt für unterschiedliche Verfahren der Extraktion und Reinigung von Nukleinsäuren aus unterschiedlichen Herkünften angewendet (Marko, M.A., Chipperfield, R. und Birnboim, H.G., 1982, Anal. Biochem., 121, 382-387).

Darüberhinaus existieren heute weltweit auch eine Vielzahl von Reagenziensystemen, vor allem zur Reinigung von DNS-Fragmenten aus Agarosegelen und für die Isolierung von Plasmid DNS aus bakteriellen Lysaten, aber auch für die Isolierung von längerkettigen Nukleinsäuren (genomische DNS, zelluläre Gesamt-RNS) aus Blut, Geweben oder auch Zellkulturen .

Alle diese kommerziell verfügbaren Kits basieren auf dem hinlänglich bekannten Prinzip der Bindung von Nukleinsäuren an mineralische Träger unter Anwesenheit hochmolarer Lösungen unterschiedlicher chaotroper Salze und verwenden als Trägermaterialien Suspensionen feingemahlener Glaspulver (z.B. Glasmilk, BIO 101, La Jolla, CA), Diatomenerden (Fa.Sigma) oder auch Silicagele. (Diagen, DE 41 39 664 A1)

Jedoch verfügen weder klassische Glasmilch- oder Diatomenerden-Suspensionen als auch auf chromatoraphischen Säulen fixierte Silicagele über für die Isolierung von geringsten Mengen an Nukleinsäuren notwendigen physikalischen Vorraussetzungen.

Weiterhin wirken sich solche physikalische Charakteristika, wie poröse oder strukturierte wie auch relativ geringe aktive Oberflächen dieser Trägermaterialien außerdem ungünstig auf die Entfernung von Kontaminanten aus.

So ist es z.B.nicht möglich, PCR-taugliche DNS aus Speichelproben unter Verwendung von Glasmilch zu isolieren (Ochert, A.S. et.al.; 1993, PCR Methods and Application, 3, 6, 365-368). Die an die Glasprtikel gebundene DNS kann nicht ausreichend gewaschen werden bzw. bindet wahrscheinlich auch selbst z.B. niedermolekulare Zuckerverbindungen, so das diese im Speichel enthaltenen Kontaminanten auch in der finalen DNS zu finden sind und nachfolgende enzymatische Reaktionen (z.B. PCR) inhibieren.

Nach dem Stand der Technik existiert auch keine effiziente und schnelle Methode, welche es gestattet genomische (oder auch bakterielle oder virale) DNS aus Stuhlproben zu isolieren. Stuhlmaterial als biologisches Ausgangsmaterial ist extrem stark verunreinigt und erfordert sehr hohe Anforderungen an ein DNS-Isolierungssystem.

Zum gegenwärtige Zeitpunkt angewendete Methoden zur Isolierung von DNS aus Stuhlproben benötigen teilweise einige Tage und schließen aufwendige Proteinase K-Verdauungen und Phenol/Chloroform Extraktionen sowie Ethanolpräzipitationen ein und benötigen zusätzlich nochmals eine Reinigung der schon isolierten Nukleinsäuren unter Verwendung der bekannten DNS-Bindung an Glaspartikel.

Ein weiteres Problem der z.Z. für die Isolierung genomischer (und damit langkettiger) DNS verwendeten Glasmaterialien oder poröse Silicagele enthaltende Säulen liegt in der sehr starken mechanischen Beanspruchung ( Scherung ) der hochmolekularen DNS.

Sowohl mit Glasmilch oder- Diatomen-Suspensionen, als auch mit Silicagel enthaltenen Minisäulen, isolierte genomische DNS zeigt gelelektrophoretisch oftmals (vor allem bei der Verwendung von Minisäulensystemen) deutlich Degradierungen. Die Ursache liegt dabei zum einen in mechanischen Beanspruchung der DNA bei der Passage durch die Poren der Silicagele, bzw. durch die keine Teilchenkonsistenz aufweisenden Glaspulver oder Diatomenerden enthaltenen Trägersuspensionen (Diatomenerde z.B. enthält z.B. auch sehr scharfkantige Partikel und ist zudem auch nicht größenhomogen). Somit führt Waschschritt ieder Zentrifugationsschritt zu einer Degradierung der DNS.

Auch ist die Bindung von zellulärer Gesamt-RNS an z.B. silicageltragende Säulen bekannt und als Reagenzienssystem verfügbar , realisiert dabei aber nicht eine vollständige Isolierung von zellulärer Gesamt-RNS, da kleinere RNA Spezies (<200 bp) nicht mehr isoliert werden können. Somit kann z.B. eine solche RNS nicht mehr erfolgreich für DDRT-PCR Anwendungen (Isolierung sämtlicher mRNA Spezies einer Zelle) eingesetzt werden, da von vornherein kleine RNS-Spezies nicht vorhanden sind. Desweiteren besteht mit solchen Systemen auch nicht die Möglichkeit der Isolierung von RNS aus extrem geringen Mengen an Ausgangsmaterialien. Obwohl Verfahren der Isolierung, wie auch Reinigung von Nukleinsäuren über das bekannte Prinzip der Bindung der Nukleinsäuren an mineralische Materialien, mittlerweile weitverbreitet sind, Reihe werden eine speziellen Anwendungen der Isolierung von Nukleinsäuren, mit bisher bekannten Isolierungssystemen (und den verwendeten Trägermaterialien) nicht oder in keiner Weise zufriedenstellend gelöst.

#### Dies betrifft:

- die Isolierung von Nukleinsäuren (genomische DNS, total RNS) aus extrem geringen Mengen an Ausgangsmaterialien (z.B.
   5mg Gewebematerial; <0.5µl Blut oder Blutspuren auf Kleidungsstücken; <5µl Speichel; <10³ Zellen),</li>
- 2. die Verfügbarkeit eines universellen Systems für die Isolierung von Nukleinsäuren aus einem sehr breiten Spektrum unterschiedlichster Ausgangsmaterialien (d.h. Isolierung von Nukleinsäuren aus 'einfachen Ausgangsmaterialien' wie Zellkulturen oder Vollblut wie auch aus extrem schwierigen Ausgangsmaterialien wie Uraltknochen oder Stuhlmaterialien),
- 3. die Isolierung von Nukleinsäuren aus stark kontaminiertem Ausgangsmaterial in einer Qualität, die es erlaubt, die isolierten Nukleinsäuren auch als Substrat für enzymatische Nachfolgereaktionen (z.B. PCR) auch mit Erfolg einsetzen zu können.

Gerade solche kontaminationsbeladenen Ausgangsmaterialien sind für bestimmte klinisch relevante Fragestellungen für die Diagnostik, für forensische Untersuchungen bzw. für die Klärung evolutionsbiologischer Fragestellungen von großer Bedeutung. Es

handelt sich dabei vor allem um solche 'interessierenden' Ausgangsmaterialien wie Knochen oder Blutspuren Kleidungsstoffen (forensische Medizin), Uraltknochen (Evolutionsbiologie), Speichel, Bronchialauswurfmaterial und Stuhlproben (medizinische Diagnostik). Wie schon aufgeführt ist z.B. **e**s nicht möglich amplifikationsfähige Speichelproben unter Verwendung von Glasmilch zu isolieren.

Noch komplizierter stellt sich dieses Problem dar, wenn DNS aus Stuhlproben isoliert werden soll. Nach dem gegenwärtigen Stand der Technik muß eindeutig festgestellt werden, daß es noch kein funktionierendes schnelles Isolierungsverfahren gibt (weder kommerziell verfügbar, noch publiziert), um amplifikationsfähige Nukleinsäuren zu isolieren. Bisher sind für eine Isolierung von DNS aus einem solchen Ausgangsmaterial extrem arbeits-undzeitaufwendige multiple Reinigungsschritte notwendig. Solche aufwendigen Prozeduren sind notwendig, da die Vielzahl der in enthaltenen Kontaminationen mit Stuhlproben allen bekannten Methoden nicht anders entfernt werden konnten. Eine direkte und damit sehr schnelle Isolierung amplifikationsfähiger Nukleinsäure aus Stuhlproben über die Bindung der Nukleinsäuren an Trägermaterialien ist bisher nicht bekannt und bedeutet damit einen sehr großen Nachteil, da Stuhlmaterial als Quelle für zu isolierende Nukleinsäuren (vor allem genomische DNS aus abgeschilferten epithelialen Zellen der Darmwand) für die routinemäßige Gendiagnostik nicht verfügbar ist.

Die Aufgabe der Erfindung besteht darin, ein universelles Verfahren zur Isolierung und Reinigung von Nukleinsäuren bereitzustellen, das diese speziellen Anwendungen gestattet.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß mit dem erfindungsgemäß eingesetzten. Trägermaterial und unter der Verwendung unterschiedlicher chaotroper Salze alle diese Anforderungen in hervorragender Weise erfüllt werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird gemäß den Ansprüchen 1-14 realisiert. Es ist dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäuren enthaltenden Ausgangsmaterialien lysiert, das Lysat mit einem nichtporösen und unstrukturierten, hochdispersen sowie homogenen chemisch reinen  $SiO_2$ - Träger inkubiert, der Träger mit den

gebundenen Nukleinsäuren abgetrennt und mit Pufferlösung gewaschen und nachfolgend die Nukleinsäuren mit einem Puffer geringer Salzkonzentration vom Träger abgelöst werden.

Die Fixierung der Nukleinsäuren erfolgt an der Oberfläche der  $SiO_2$ -Partikel, welche vorzugsweise einen Partikeldurchmesser von 40 nm, bei einer aktiven Oberfläche von ca.  $50 \text{ m}^2/\text{g}$  aufweisen, unter Anwesenheit chaotroper Salze hoher Ionenstärken.

Damit wird es möglich, Nukleinsäuren aus

- a) extrem geringen Mengen an Nukleinsäuren enthaltenden Ausgangsmaterialien
- b) aus sehr 'schwierigen' und stark mit organischen und anorganischen Verunreinigungen kontaminierten unterschiedlichen biologischen und anderen Ausgangsmaterialien wie z.B. Stuhlproben, Knochen u.a.

in einer Qualität und Quantität zu isolieren, welche nachfolgende enzymatische Manipulationen mit den isolierten Nukleinsäuren möglich werden läßt.

Es zeigte sich ebenfalls überraschenderweise, daß über die Auswahl 'des verwendeten chaotropen Puffers in Kombination mit dem verwendeten Trägermaterial eine Selektivität der Bindung von entweder DNS oder RNS realisiert wird. Damit kann allein durch die Wahl des für die Lyse des Ausgangsmaterials verwendeten chaotropen Salzes, das Trägermaterial für die Isolierung von DNS oder für die Isolierung RNS eingesetzt werden, wobei im methodischen Verfahrensablauf keinerlei Veränderungen durchzuführen sind. Ein solches Verhalten eines für die Bindung von Nukleinsäuren eingesetzten Materials ist bisher noch nicht beschrieben worden.

Das Verfahren zur Isolierung von Nukleinsäuren ist sehr einfach handhabbar, benötigt nur geringe apparative Ausrüstungen, bedarf keiner enzymatischen Vorbehandlung des Probenmaterials (z.B. Proteinase K Verdauung), verzichtet auf den Einsatz einer toxischer Phenol-/Chloroform-Extraktion, benötigt keine

Ethanolpräzipitation und läßt sich somit mit geringem zeitlichen Aufwand realisieren, was es gestattet, einen großen Probenumfang zu bearbeiten.

Das erfindungsgemäß eingesetzte Trägermaterial mit seinen physikalischen Eigenschaften ist ideal für die Isolierung und Reinigung von Nukleinsäuren aus extrem geringen Mengen an unterschiedlichsten Ausgangsmaterialien, wie auch aus sehr stark mit Verunreinigungen kontaminierten Ausgangsmaterialien.

Die der Erfindung zugrunde liegenden Eigenschaften ausgewählten Trägermaterials, welche im folgenden im Vergleich zu anderen Trägermaterialien dargestellt werden, damit erstmalig die Entwicklung eines universellen Isolationssystems für Nukleinsäuren (universell im Sinne der Isolierung von sowohl DNS als auch RNS, der Isolierung der Nukleinsäuren aus allen Nukleinsäuren enthaltenden biologischen und Ausgangsmaterialien, der Isolierung Nukleinsäuren aus extrem geringen Mengen an Ausgangsmaterialien, sowie der Isolierung von Nukleinsäuren aus sehr stark mit Verunreinigungen kontaminierten Ausgangsmaterialien).

Wie weiterhin aufgezeigt wird, ist ein solches universelles System nicht mit herkömmlich verwendeten Glasmaterialien (Glasmilch, Glaspulver o.ä.) realisierbar.

Das in der Erfindung verwendete Trägermaterial unterscheidet hinsichtlich seiner physikalischen Charakteristika grundlegend von anderen für die Isolierung von Nukleinsäuren verwendeten Trägermaterialien, bei welchen es sich i.d R. nicht um chemisch reines SiO2, sondern um poröse oder nichtporöse Glasmaterialien z.B. auf der Basis von Borsilikatglas (Glasmilch) oder aus pflanzlichen mineralischen Zellwandkomponenten (Diatomenerden), chromatographische Materialien speziell für Anwendungen in der Nukleinsäurenreinigung kommerziell verfügbar sind, und damit die Basis für die Herstellung von (auch der kommerziell verfügbaren) Suspensionen bilden. Alle diese Trägermaterialien sind sehr gut geeignet für Standardanwendungen, zeigen aber auf Grund ihrer physikalischen Struktur erhebliche Nachteile bzw.

Grenzen bei der Isolierung von Nukleinsäuren aus den oben beschriebenen Ausgangsmaterialien.

Das im erfindungsgemäßen Verfahren verwendete Trägermaterial ist wesentlich kleiner als bisher verwendete Materialien. Damit einhergehend ist die für die Fixierung der Nukleinsäuren verfügbare aktive Trägeroberfläche sehr viel größer.

Gerade die nur im nm-Bereich definierte Größe der Trägerpartikel als auch die daraus resultierende sehr hohe spezifische Oberfläche ermöglichen die Isolierung von Nukleinsäuren aus extrem geringen Mengen an Ausgangsmaterialien.

Dabei entspricht das dem erfindungsgemäßen Verfahren zugrunde liegende Ziel, die Isolierung von Nukleinsäuren aus extrem geringen Mengen an unterschiedlichen Ausgangsmaterialien, letzlich auch einer neuen Strategie, die es ermöglichen soll, eine Verbindung von schon existierenden als sich noch in der Entwicklung befindlichen Methoden der sog. nichtinvasiven medizinischen Probengewinnung (Mikromengen Mikrobiopsiematerialien; Gewinnung von epithelialen Lungenzellen mit speziell konstruierten 'Ausatemluftsammlern' Methoden der medizinischen Diagnostik herzustellen. Bisher war es nicht möglich, aus extrem geringen Nukleinsäuren enthaltenen Proben Biopsiematerialien, (z.B. Lungenflüssigkeit) Nukleinsäuren für eine weitere Diagnostik zu isolieren.

Die mit dem erfindungsgemäßen Verfahren realisierte Isolierung von Nukleinsäuren aus solchen extrem geringen Mengen an Ausgangsmaterialien eröffnet damit den neuen nichtinvasiven Methoden in der medizinischen Probengewinnung erstmalig neue potentielle Anwendungsgebiete.

Ein weiterer bedeutender Vorteil der im erfindungsgemäßen Verfahren verwendeten Trägerpartikel besteht in der direkten Bindung und damit der direkten Exponierung der Nukleinsäuren auf der Trägeroberfläche. Im Gegensatz dazu befinden sich die zu isolierenden Nukleinsäuren bei verwendeten chromatographischen Systemen (z.B. DE 41 39 664 A1), welche eine Kombination von porösen Anionenaustauschern und mineralischen Trägermaterialien verwenden, nicht auf der Oberfläche, sondern innerhalb der Poren.

Eine solche Lokalisation reduziert sehr stark die Möglichkeit intensiven Waschens, und damit des Entfernens unterschiedlicher Kontaminanten. Ebenso ermöglichen auch Glasmilch-Suspensionen, Suspensionen aus Diatomenerde oder in der Patentschrift DE 41 39 664 Al beschriebene porose oder nichtporose Matrices ( im Größenbereich von  $1\mu\text{m}-250\mu\text{m}$ , vorzugsweise  $10-30\mu\text{m}$ ) auf der viel größeren Partikelgröße (wie auch auf Grund dessen, daß es sich teilweise bei den Trägerpartikeln nicht um homogene Gemische handelt) und damit verbunden geringeren Trägeroberfläche kein effektives Waschen der gebundenen Nukleinsäuren. Gerade das Fehlen eines solchen intensiven Waschens wird dann zum Problem, wenn Nukleinsäuren Ausgangsmaterialien welche enorme Mengen ganz unterschiedlicher Kontaminationen, wie z.B Schleimstoffe, Parbstoffe, niedermolekulare Zuckerverbindungen u.a., beinhalten, isoliert werden sollen.

Das erfindungsgemäße Verfahren mit dem verwendeten Trägermaterial erlaubt erstmals die Möglichkeit einer direkten DNS-Isolierung aus abgeschilferten Darmwandzellen ohne aufwendige Proteinase K-Verdauungen, Phenol/Chloroform Extraktionen sowie Ethanolpräzipitationen. Nach Abtrennung unlöslicher Komponenten aus der Stuhlprobe und Zugabe ein chaotropes Salz enthaltenen Puffers wird die DNS direkt an das Trägermaterial gebunden, gewaschen und vom Träger eluiert. Diese Methode ist extrem schnell, (ca. 1 h) und liefert genomische DNS in exzellenter Qualität, die problemlos für PCR-Applikationen verwendet werden kann. Eine solche schnelle Methode Isolierung amplifikationsfähiger DNS aus Stuhlmaterial bisher mit keinem anderen DNS-Isolierungssystem erreicht worden. Dies ermöglicht z.B. erstmalig die Durchführung eines schnellen und reproduzierbaren Nachweises von Kolonkarzinom assoziierten Punktmutationen im Proto-Onkogen Kras als ein zukünftia bedeutsames Gen-Diagnostikverfahren und wird damit bedeutsam für protektive Maßnahmen bei Risikogruppen bzw. in der Früherkennung von Kolonkarzinomen bzw. auch Pankreaskarzinomen.

Eine solche routinemäßig durchführbare Gen-Diagnostik war bisher auf Grund des Pehlens einer geeigneten Methode der Isolierung und Reinigung von genomischer DNS unmöglich.

Das im erfindungsgemäßen Verfahren verwendete und unter solchen Gesichtspunkten ausgwählte Trägermaterial reduziert stark (im Gegensatz zu anderen Trägermaterialien bzw. Säulensystemen) mechanische Beanspruchungen der DNS auf Grund Feinheit der Partikel und der Homogenität, bzw. dadurch, daß es sich eben nicht um zerstanzte Glasmaterialien Diatomenerden handelt. Somit, und dieses zeigt sehr eindeutig in einer gelelektrophoretischen Darstellung, weist die isolierte DNS einen sehr hohen Grad an Integrität auf und ist damit von vergleichbarer Qualität wie mit der sehr schonenden klassischen Phenol/Chloroform Extraktionsmethode gewonnene DNS. Genomische DNS hoher Integrität ist vor allem dann gefordert, wenn die DNS als Substrat für LA/XL-PCR Anwendungen oder DNS-Fingerprint Techniken eingesetzt werden soll.

Ein weiterer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens besteht darin, daß das verwendete Trägermaterial auch für die Isolierung von Ribonukleinsäuren (RNS) in idealer Weise geeignet ist und ermöglicht im Gegensatz zu 2.Z. für die Isolierung von RNS Verwendung findenden mit Silicagel-Matrices beladenen Minisäulensystemen (Fa. Diagen) auch eine Isolierung vollständiger zellulärer Gesamt-RNS, d.h. auch die Isolierung sehr kleiner RNS-Spezies.

Das erfindungsgemäße Verfahren gestattet sowohl die Isolierung von zellulärer Gesamt-RNS einschließlich der tRNS und 5S RNS Fraktionen (und damit auch aller kleinen RNS-Spezies), als auch die Isolierung von RNS aus wenigen hundert Zellen und damit aus extrem geringen Ausgangsmengen. Es ist damit in ausgezeichneter Weise für Expressionsuntersuchungen VOD sehr geringen Zellmengen geeignet, zumal die gesamte Prozedur der Isolierung der Gesamt-RNS aus solchen Ausgangsmaterialien nur ca. Minuten in Anspruch nimmt. Ferner sorgt wiederum die sehr große spezifische Oberfläche der Trägerpartikel für eine sehr hohe Bindungseffizienz, SO das theoretisch 100% der verschiedenen Ausgangsmaterialien vorhandenen RNS auch isoliert werden können. Dies ist vor allem dann bedeutsam, wenn quantitative PCR-Anwendungen z.B. in der Hepatitis C Diagnostik entwickelt werden sollen, um Aussagen über den Verlauf des

Virustiters im Blut zu erhalten. Der Einsatz einer quantitativen PCR für die Beantwortung solcher Fragestellungen hängt damit in sehr starkem Maße vom verwendeten RNS Isolierungssystem ab. Die Bindung von RNS-Molekülen an das verwendete Trägermaterial durch die Verwendung von hochmolarem Litiumchlorid enthaltenem Lyse/Bindungspuffer realisiert, welcher mit einer viel höherer Affinität die Bindung von RNS-Molekülen gegenüber von DNS-Molekülen an das verwendete Trägermaterial vermittelt. aufgeführt wird alleine durch die Lyse/Bindungspuffers eine unterschiedliche Bindungsspezifität erreicht, so daß das selbe Trägermaterial eben auch für die Isolierung von RNS-Molekülen eingesetzt werden kann. Es verhält sich damit auch gänzlich different gegenüber existierenden theoretischen Vorstellungen physiko-chemischen Mechanismen der Bindung von Nukleinsäuren an mineralische Materialien unter chaotropen Bedingungen, wonach nach einer durch die chaotropen Salze hervorgerufene Zerstörung der Hydrathüllen Nukleinsäuren eine Adsorbtion dieser an mineralische Matrices erfolgt. Dies bedeutet nach der theoretischen Darstellung aber auch, das einzelsträngige DNS bzw. RNS so stark mineralischen Materialien gebunden werden, daß eine Elution der nur bei sehr hohen Temperaturen und damit auch unter Schädigung der RNS erfolgen kann. Bei Verwendung des im erfindungsgemäßen beschriebenen Trägermaterials und der Verwendung von Litiumchlorid sowohl zur Lyse als Realisierung der Bindung der RNS an das Tragermaterial, kann diese wieder problemlos mit DEPC behandeltem Wasser vom Träger eluiert werden.

weiterer entscheidender Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens, vor allem im Zusammenhang mit der Isolierung langkettiger genomischer DNS wie auch zellulärer Gesamt-RNS, besteht darin, daß die Methode keinerlei enzymatische Vorbehandlungen des Ausgangsmaterials (Proteinasebehandlungen) benötigt. Der je nach Isolierungsart eingesetzte Lysepuffer vermittelt neben seiner proteindenaturierenden Wirkung (und in diesem Zusammenhang auch Inaktivierung endogener und exogener DNasen oder RNasen) auch die Bindung der Nukleinsäuren an das Trägermaterial. Dies ermöglicht z.B. die Isolierung genomischer

DNS aus einer Monolayer Zellkultur, einer Gewebeprobe oder aus Vollblut (z.B. mit 1x10<sup>5</sup> Zellen, 0.5 mg Gewebe, 100µl Vollblut) weniger als 30 Minuten. Sowohl Lyse als auch Bindung der Nukleinsäuren erfolgen unter denselben Pufferbedingungen und im selben Reaktionsgefäß. Dies bedeutet damit auch entscheidenden zeitlichen Vorteil gegenüber anderen Isolierungssystemen langkettiger Nukleinsäuren aus solchen biologischen Ausgangsmaterialien.

Neben der Isolierung der beschriebenen längerkettigen DNS (genomisch DNS) bzw. RNS eignet sich der eingesetzte Träger auch für die Isolierung und Reinigung von Nukleinsäuren aus TAE- bzw. TBE- Gelen, PCR-Fragmenten direkt aus den Reaktionsgemischen (einschließlich vorhandenen Mineralöls), als auch für die Isolierung von Plasmid DNA aus bakteriellen Lysaten. Wobei auf diese Möglichkeiten nicht weiter eingegangen werden soll.

Auch hierbei realisiert das eingesetzte Trägermaterial sehr hohe Rückgewinnungsraten von DNS-Fragmenten aus Gelen oder PCR-Ansätzen in Größenbereichen von 60 bp - 50 kbp bzw. sehr hohe Ausbeuten qualitativ hochwertiger Plasmid DNS.

Bei allen beschriebenen Anwendungen vermittelt der jeweils verwendete Lysepuffer (je nach Anwendung bestehend aus Guanidinthiocyanat, NaI, Guanidinhydrochlorid oder Litiumchlorid und entsprechenden Detergenz-Zusätzen) auch jeweils die Bindung der Nukleinsäuren an das Trägermaterial.

Alle mit den erfindungsgemäßen Verfahren isolierten und am Träger fixierten Nukleinsäuren aus unterschiedlichen Ausgangsmaterialien werden mit einem Waschpuffer ( 50mM NaCl; 10mM Tris HCl; 1mM EDTA; 70% v/v ) mehrmals gewaschen. Der verwendete Waschpuffer unterscheidet sich von dem in der von Vogelstein und Gillespie beschriebenen Ausgangsarbeit durch eine geringere Salz- und höhere Ethanolkonzentration. Eine solche Waschpufferzusammensetzung erlaubt ein intensiveres Waschen ohne Verlust an gebundenen Nukleinsäuren.

Die Elution der Nukleinsäuren erfolgt vorzugsweise in einem Elutionspuffer ( 10mM Tris HCl; 0. 1mM EDTA ) oder in DEPC behandeltem Wasser bei einer Temperatur von vorzugsweise 52°C innerhalb von maximal 5 min.

Die isolierten Nukleinsäuren sind für eine Vielzahl weiterer molekularbiologischer bzw. biochemischer Methoden verfügbar, wie z.B. PCR/RT-PCR und spezielle PR-Applikationen (LAXL-PCR, RAPD PCR-Fingerprinting u.a.) Spaltung mit Restriktionsendonukleasen, Klonierungen, Sequenzierungen, in vitro- Transkription, radioaktiven Markierungen, Hybridisierungsverfahren u.a..

13

Die Erfindung wird nachfolgend an Ausführungsbeispielen näher erläutert, die die Erfindung jedoch nicht begrenzen sollen.

1. Isolierung genomischer DNS aus einer eukaryontischen monolayer Zellkultur, welche auf 96-Well- Mikrotiterplatten kultiviert wurde (ca. 5x10° Zellen)

Entfernung des Zelkulturüberstandes und zweimaliges kurzes Spülen der Zellen mit lxPBS.

Zugabe von 500µl Lysepuffer (Guanidinthiocyanat; N-Lauryl-Sarcosyl; DTT; Natriumcitrat) direkt auf das Well und Überführung der Zell-Lyse-Suspension in ein 1.5 ml Eppendorf-Zentrifugengefäß. Zugabe von 10µ1 der aus dem verwendeten Trägermaterial hergestellten Suspension zur Zell-Lyse-Suspension, kurzes Vortexen. Inkubation für 5 Minuten in einem Eisbad บทดี anschließende Pelletierung des Trägermaterials durch Zentrifugation in einer Tischzentrifuge (10 Sekunden). Die Trägerpellet gebunden genomische DNS wird anschließend mit Waschpuffer (50 mM NaCl; 10 mM Tris HCl; 1 mM EDTA; 70% v/v Ethanol) versetzt und 2-3 mal gewaschen und anschließend die genomischen DNS durch Zugabe eines Elutionspuffers (10 mM Tris; 0.1 mM EDTA) bei 52°C vom Trägermaterial abgelöst, der Träger durch kurze Zentrifugation von der eluierten genomische DNS abgetrennt und diese in ein neues Reaktionsgefäß überführt.

2. Isolierung zellulärer total RMS aus einer Hybridomazellsuspension (ca. 200µl; ca. 10° Zellen)

Überführung der Zellsuspension in ein 1.5 ml Eppendorf Zentrifugengefäß und Zugabe von  $500\mu$ l Lysepuffer (10 M LiCl, 2% Triton X-100). Inkubation für 5 min bei Raumtemperatur.

Von 10µl der aus dem verwendeten Trägermaterial hergestellten Suspension zur Zell-Lyse-Suspension, Vortexen, Inkubation für 5 Minuten in einem Eisbad und anschließende Pelletierung des Trägermaterials durch kurze Zentrifugation in einer Tischzentrifuge (10 Sekunden). Die am Trägerpellet gebunden RNS wird anschließend mit Waschpuffer (50 mM NaCl; 10 mM Tris HCl; 1 mM EDTA; 70% v/v Ethanol) versetzt und 2-3 mal gewaschen und anschließend die zelluläre Gesamt-RNS durch Zugabe von DEPC behandeltem ddH<sub>2</sub>0 bei 52°C vom Trägermaterial abgelöst, der Träger durch kurze Zentrifugation von der eluierten zellulärern Gesamt-RNS abgetrennt und diese in ein neues Reaktionsgefäß überführt.

# 3. Isolierung genomischer DNS aus einer ca. $0.5\mu l$ Blutspur auf einem Papiertaschentuch

Zerschneiden des die Blutspur tragenden Bereiches des Papiertaschentuches und Überführen der Schnipsel in ein 1.5 ml Eppendorf Zentrifugengefäß.

Zugabe von  $500\mu l$  Lysepuffer (Guanidinthiocyanat; N-Lauryl-Sarcosyl; DTT; Natriumcitrat) und Inkubation für einige Stunden bei Raumtemperatur.

Kurze Zentrifugation zur Abtrennung der unlöslichen Bestandteile, Überführung des Überstandes in ein neues Zentrifugengefäß und von 10µ1 der aus dem verwendeten Trägermaterial hergestellten Suspension zur, kurzes Vortexen, Inkubation für 5 Minuten in einem Eisbad und anschließende Pelletierung des Trägermaterials durch kurze Zentrifugation in einer Tischzentrifuge (10 Sekunden). Die am Trägerpellet gebunden genomische DNS wird anschließend wiederum mit Waschpuffer (50 mM NaCl; 10 mM Tris HCl; 1 mM EDTA; 70% v/v Ethanol) versetzt und 2-3

mal gewaschen und anschließend die genomischen DNS durch Zugabe eines Elutionspuffers (10 mM Tris; 0.1 mM EDTA) bei 52°C vom Trägermaterial abgelöst, der Träger durch kurze Zentrifugation von der eluierten genomische DNS abgetrennt und diese in ein neues Reaktionsgefäß überführt.

## 4. Isolierung genomischer DNS aus Knochenmaterial

Überführung von ca. 100-250 mg von feinzermahlenem Knochenpulver in ein 2.0 ml Eppendorf Zentrifugengefäß. Zugabe von 1ml Lysepuffer (Guanidinthiocyanat; N-Lauryl-Sarcosyl; DTT; Natriumcitrat; 0.5 M EDTA) und Inkubation bei 56°C und leichtem Schütteln für 15-20h.

Zentrifugation bei 12-14 000 rpm und Überführung des Überstandes in ein neues Zentrifugengefäß.

Zugabe von 15µ1 der aus dem verwendeten Trägermaterial hergestellten Suspension, kurzes Vortexen, Inkubation für Minuten in einem Eisbad und anschließende Pelletierung Trägermaterials durch kurze Zentrifugation einer Tischzentrifuge (10 Sekunden). Die am Trägerpellet gebunden genomische DNS wird anschließend wiederum mit Waschpuffer (50 mM NaCl; 10 mM Tris HCl; 1 mM EDTA; 70% v/v Ethanol) versetzt und 3 mal gewaschen und anschließend die genomischen DNS durch Zugabe eines Elutionspuffers (10 mM Tris; 0.1 mM EDTA) bei 52°C vom Trägermaterial abgelöst, der Träger durch kurze Zentrifugation von der eluierten genomische DNS abgetrennt und diese in ein neues Reaktionsgefäß überführt.

## 5. Isolierung von genomischer DNS aus Stuhlproben

Überführung von ca. 100 mg der Stuhlprobe in ein 2.0 ml Eppendorf Zentrifugengefäß und Zugabe einer  $300\mu l$  einer Waschlösung (NaCl, EDTA, Tris HCl). Vortexen für 30 Sekunden und anschließende Zentrifugation bei 10 000 rpm für 2 min. Überführen des Überstandes in ein neues 1.5 ml Eppendorf Zentrifugengefäß und Zugabe von lml Lysepuffer

(Guanidinthiocyanat; N-Lauryl-Sarcosyl; DTT; Natriumcitrat). Inkubation bei Raumtemperatur für 20-30 min.

**2ugabe** 15µ1 der von aus dem verwendeten Trägermaterial hergestellten Suspension, kurzes Vortexen, Inkubation für in einem Eisbad und anschließende Pelletierung des Trägernaterials durch kurze Zentrifugation in einer Tischzentrifuge (10 Sekunden). Die am Trägerpellet gebunden genomische DNS wird anschließend wiederum mit Waschpuffer (50 mM NaCl; 10 mM Tris HCl; 1 mM EDTA; 70% v/v Ethanol) versetzt und 3mal gewaschen und anschließend die genomischen DNS durch Zugabe eines Elutionspuffers (10 mM Tris; 0.1 mM EDTA) bei 52°C vom Trägermaterial abgelöst, der Träger durch kurze Zentrifugation von der eluierten genomische DNS abgetrennt und diese in ein neues Reaktionsgefäß überführt.

## 6. Isolierung von genomischer DNS aus einer einzelnen Haarwurzel

Inkubation einer einzelnen Haarwurzel in einem Volumen von 500µl Lysepuffer (Guanidinthiocyanat; N-Lauryl-Sarcosyl; DIT; Natriumcitrat) für 30-60 min bei Raumtemperatur. Zugabe von  $15\mu$ l der aus dem verwendeten Trägermaterial hergestellten Suspension, kurzes Vortexen, Inkubation für 5 Minuten in einem Eisbad und anschließende Pelletierung des Trägermaterials durch Zentrifugation in einer Tischzentrifuge (10 Sekunden). Die am Trägerpellet gebunden genomische DNS wird anschließend wiederum mit Waschpuffer (50 mM NaCl; 10 mM Tris HCl; 1 mM EDTA; 70% V/V Ethanol) versetzt und 2-3 mal gewaschen und anschließend die genomischen DNS durch Zugabe eines Elutionspuffers (10 mM Tris; 0.1 mM EDTA) bei 52°C vom Trägermaterial abgelöst, der Träger durch kurze Zentrifugation von der eluierten genomische DNS abgetrennt und diese in ein neues Reaktionsgefäß überführt.

## 7. Aufreinigung von PCR-Fragmenten direkt aus dem PCR-Reaktionsgemisch

Zugabe von 150  $\mu$ l einer Immobilisierungslösung (6 M NaI mit enthaltener Trägersuspension) direkt zum PCR-Reaktionsgemisch,

einschließlich des überschichteten Mineralöls. Kurzes Vortexen und Inkubation min für 3 in einem Eisbad. Pelletierung des Trägermaterials durch kurze Zentrifugation in einer Tischzentrifuge (10 Sekunden). Das am Trägerpellet gebunden PCR-Produkt wird anschließend wiederum mit Waschpuffer (50 mM NaCl; 10 mM Tris HCl; 1 mM EDTA; 70% v/v Ethanol) versetzt und 2 mal gewaschen und anschließend die durch Zugabe eines Elutionspuffers (10 mM Tris; 0.1 mM EDTA) bei 52°C vom Trägermaterial abgelöst, der Träger durch kurze Zentrifugation vom eluierten PCR-Fragment abgetrennt und dieses in ein neues Reaktionsgefäß überführt.

WO 95/34569

## Patentansprüche

1. Universelles Verfahren zur Isolierung und Reinigung von Nukleinsäuren aus extrem geringen Mengen sowie sehr stark verunreinigten unterschiedlichsten Ausgangsmaterialien durch

18

- a) Lyse von Nukleinsäuren enthaltenden Materialien mit Puffern, die chaotrope Salze hoher Ionenstärke enthalten,
- b) Inkubation mit einem hochdispersen, nichtporösen und nichtstrukturierten sowie homogenen SiO<sub>2</sub>-Träger, wobei die SiO<sub>2</sub>-Partikel eine Korngröße von 7 - 40 nm aufweisen bei einer aktiven Oberfläche von 50 - 300 m<sup>2</sup>/q,
- c) Abtrennung der trägerfixierten Nukleinsäuren vom Lysat,
- d) Waschung der auf der Oberfläche des Trägers fixierten Nukleinsäuren mit einem Waschpuffer und
- e) Ablösung der Nukleinsäure vom Träger mit einem Puffer geringer Salzkonzentration.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als chaotrope Salze Guanidinhydrochlorid, Guanidinthiocyanat, Lithiumchlorid, Natriumjodid, Kaliumjodid, Natriumperchlorat oder Lithiumchlorid/ Harnstoff-Gemische mit Ionenstärken > 4M eingesetzt werden.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Trägermaterial hochdisperses, nichtporöses und nichtstrukturiertes sowie homogenes chemisch reines  ${\rm SiO_2}$  mit einer Korngröße von 40 nm bei einer spezifischen Oberfläche von 50 m²/g eingesetzt wird.
- 4. Verfahren nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Lyse des die Nukleinsäuren enthaltenden Ausgangsmaterials und Bindung der Nukleinsäuren an die Trägerpartikel als 'single step' Verfahren im selben Reaktionsgefäß erfolgt.
- 5. Verfahren nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Träger mit den gebundenen Nukleinsäuren vom übrigen Lysat durch einen kurzen Zentrifugationsschritt abgetrennt wird.

6. Verfahren nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die trägerfixierten Nukleinsäuren mit einem Waschpuffer, bestehend aus 50 mM NaCl, 10 mM Tris-HCl und 1 mM EDTA sowie 70% Ethanol, gewaschen werden.

- 7. Verfahren nach Anspruch 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die trägerfixierten Nukleinsäuren mit einem Puffer niedriger Ionenstärke, bestehend aus 10 mM Tris-HCl, 0.1 mM EDTA, anderen Niedrigsalzpuffern oder DEPC behandelten bei einer Temperatur von 48 56°C, vorzugsweise 52°C, eluiert werden.
- 8. Verfahren nach Anspruch 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß es als batch-Verfahren durchgeführt wird.
- 9. Verfahren nach Anspruch 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure aus Bakterien, Zellkulturen; intakten oder gefrorenen Gewebeproben, Gewebe-schnitten, Spermien, Körperflüssigkeiten, Stuhlproben, Viren. Pflanzenzellen, Hefezellen, musealen biologischen Trockenpräparaten, unterschiedlichen forensischen Ausgangsmaterialien, Blutspuren auf Kleidungsstücken, an Baumrinde u.a., aus Haaren, aus Speichel, aus Knochen oder anderen biologischen Quellen oder aus Amplifikationsreaktionen, wie PCR oder ähnlichen Reaktionen, stammt oder daß es sich um markierte Nukleinsäuren handelt.
- 10. Verfahren nach Anspruch 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß durch das spezielle für die Bindung der Nukleinsäuren verwendete Trägermaterial Nukleinsäuren aus extrem geringen Mengen, wie <0.5mg Gewebematerial; <0.5µl Blut oder Blutspuren auf Kleidungsstücken; <5**µ**l Speichel; <103 Zellen unterschiedlichsten biologischen Ausgangsmaterialien isoliert werden.
- 11. Verfahren nach Anspruch 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß es zur schnellen Isolierung von genomischer Desoxyribonukleinsäure und zellulärer Gesamt- Ribonukleinsäure eingesetzt wird.

12. Verfahren nach Anspruch 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß es zur Isolierung und Reinigung von PCR-Produkten oder PCR-Fragmenten und Isolierung von DNS-Fragmenten aus wäßrigen Lösungen, TAE-oder TBE-Agarosegelen in einem breiten Molekularspektrum eingesetzt wird.

- 13. Verfahren nach Anspruch 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß zur Isolierung von Ribonukleinsäure die Lyse des biologischen Ausgangsmaterials mit 10-molarem Lithiumchlorid durchgeführt wird und die Lyse und Bindung der Ribonukleinsäuren an den SiO2-Träger im selben Reaktionsgefäß erfolgt.
- 14. Verfahren nach Anspruch 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe der zu isolierenden oder zu reinigenden Nukleinsäuren den Bereich von 50 Nukleotiden bis 60 000 Nukleotiden umfaßt.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/DE 95/00787

			·	
V. CIV	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER			
	07 H 1/08, C 07 H 21/00, C 12 N 1			
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both a	etional classification and IPC		
	DS SEARCHED			
Misimum do	cumentation searched (classification system followed by	classification symbols)		
IPC6: C	07 H, C 12 N			
Documentati	on searched other than minimum documentation to the ex	ment that such documents are included in the	fields searched	
Electronic de	to base consulted during the international search (name of	data base and, where practicable, search te	rms used)	
WPI, IF	IPAT			
c. pocu	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
P,X	WO, A1, 9501359 (QIAGEN GMBH), 12	2 January 1995 (12.01.95)	1-14	
X	WO, A1, 9311221 (DIAGEN INSTITUT DIAGNOSTIK GMBH), 10 June 1993 (1		1–14	
X	EP, A2, 0389063 (AKZO N.V.), 26 9	September 1990 (26.09.90)	1–14	
<b>X</b> .	NO. A1, 9207863 (DIAGEN INSTITUT DIAGNOSTIK GMBH), 14 May 1992 (14		. 1	
A		2-14		
A	STN International, Derwent Informaccession no. 95-001705, Sumitoms "Reagent for extracting DNA from comprises protein denaturing agent", JP 06289016 A 941018 (9501)	o Metal Ind Ltd: biological samples -	1-14	
A	WO, A1, 9311218 (DIAGEN INSTITUT DIAGNOSTIK GMBH), 10 June 1993 (		1–14	
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
"A" docume	categories of cited documents: cut delining the general state of the art which is not considered particular relevance	"T" later document published after the inte- date and not in conflict with the appli- the principle or theory underlying the	cation but cited to understand	
"E" certier o	Socianest but published on or after the international filing date but which may throw doubts on priority claim(s) or which is setablish the publication date of another citation or other	"X" document of perticular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone.		
special	reason (as specified) con referring to an oral disclosure, was, exhibition or other	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination		
	on published prior to the international filing date but later than city date claimed	being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family		
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report	
21 Se	eptember 1995 (21.09.95)	16 October 1995 (16.10.95)		
Name and p	nailing address of the ISA/	Authorized afficer		
_	pean Patent Office			
Facsimile N	lo.	Telephone No.		

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/DE 95/00787

stegory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No	
٨	WO, A1, 8901035 (EUROPAISCHES LABORATORIUM FUR MOLEKULARBIOLOGIE (EMBL)), 9 February 1989 (09.02.89)	1-14	
<b>A</b>	EP, A2, 0268946 (DIAGEN INSTITUT FUR MOLEKULARBIO- LOGISCHE DIAGNOSTIK GMBH), 1 June 1988 (01.06.88)	1-14	
*			
	• •		
	·		
·	•		
	••		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

28/08/95

International application No. PCT/DE 95/00787

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
D-A1-	9501359	12/01/95	NONE			
0-A1-	9311221	10/06/93	DE-A-	4139664	03/06/93	
<i>0</i> //-			EP-A-	0616638	28/09/94	
			EP-A-	0616639	28/09/94	
			JP-T-	7501222	09/02/95	
			JP-T-	7501223	09/02/95	
			WO-A-	9311218	10/06/93	
 P-A2-	0389063	26/09/90	AU-B-	641641	30/09/93	
T NE	0505000	33, 55, 55	AU-A-	5215390	27/09/90	
			CA-A.A-	2012777	23/09/90	
			JP-A-	2289596	29/11/90	
			NL-A-	8900725	16/10/90	
			US-A-	5234809	10/08/93	
)-A1-	9207863	14/05/92	DE-A.C-	4034036	30/04/92	
)-NI	J207 000	21,00,02	DE-D-	59105403	00/00/00	
	•		EP-A,B-	0555270	18/08/93	
)-A1-	9311218	10/06/93	DE-A-	4139664	03/06/93	
<i>y</i>		20, 20, 22	EP-A-	0616638	28/09/94	
			EP-A-	0616639	28/09/94	
			JP-T-	7501222	09/02/95	
			JP-T-	7501223	09/02/95	
			MO-V-	9311221	10/06/93	
D-A1-	8901035	09/02/89	DE-A-	3724442	02/02/89	
UAL	0301000	00, 02, 00	DE-A-	3878915	08/04/93	
			EP-A.B-	0371067	06/06/90	
	•		JP-T-	2504224	06/12/90	
 P-A2-	0268946	01/06/88	DE-A-	3639949	09/06/88	
., ,,,,	32005-10	,,	DE-D.T-	3787445	07/07/94	
			JP-B-	7013077	15/02/95	
			JP-A-	63150294	22/06/88	
			· US-A-	5057426	15/10/91	

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internauonales Aktenzeichen PCT/DE 95/00787

#### A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPC6: C07H 1/08, C07H 21/00, C12N 15/10
Nach cer Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindessprüßstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPC6: CO7H, C12N

Recherte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evt. verwendete Suchbegriffe)

#### WPI, IFIPAT

#### C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichning der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
P,X	WO, A1, 9501359 (QIAGEN GMBH), 12 Januar 1995 (12.01.95)	1-14
	<del></del>	
x	WO, A1, 9311221 (DIAGEN INSTITUT FUR MOLEKULARBIOLOGISCHE DIAGNOSTIK GMBH), 10 Juni 1993 (10.06.93)	1-14
	<del></del>	
x	EP, A2, 0389063 (AKZO N.V.), 26 September 1990 (26.09.90)	1-14
1		1

X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen.		X Siehe Anhang Patentramilie.
.A. .E. .L.	Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:  Veröffentlichung, die den allgemenne Stand der Technik deflorert, aber dicht  tat besonders beseuttum anzussen ist.  Litzese Dokument, die moch ern un eder nich dem internationalen  Anmetdeatum veröffentlicht worsen ist.  Veröffentlichung, die gesegnet ist, annen Priorializanspruch zwerfelhaft erscheinen  tat lanten, durch die das Veröffentlichungsbestum einer anderen im Recherchen- tenntit genannten Veröffentlichungs besegt werden mit doder die auf einem anderen  besonderen Grund ungegnen ist (was ungeführt.)  Veröffentlichung, die nich auf eine mönstlich Offenbarung, eine Benotzung, eine  Australiung deur andere Meldeahmar bezinkt Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmetdenfahm, aber nach dem  Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmetdenfahm, aber nach dem  verstrenenten Prontstidikum werdfrestlicht worden ist	,	Soliere Veröffentlichung, die sach dem intermenonien Anmestedamen oder dam Prontifischem weröffentlicht worden ist und mit der Anmessen gesent technieret, medern nur sum Verschaftet des der Erfindung sugnadesagenden Printips oder der ihr sugrundesagenden Theorie angegenen uit Veröffentlichung was besonderer Bedeutung; die besonderente Erfindung kand alleis zurgrund dieser Veröffentlichung gesent als neu oder auf zründerischer Tätigkeit beruhend betrechnist werden. Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die besondererente Erfindung kann nicht ist auf arfinderischer Tätigkeit beruhend betrechnist werden, wann die Veröffentlichung mit under mehreren Veröffentlichung mit under dem Werdenstützungen nierer Kategorie in Verbindung georecht wird und dem Verwendung für mehr Fachman nandausgesed ist.
	sm des Abschlusses der internationalen Recherche September 1995	Abse	1 6. 10. 95
	Europaisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NI_2230 HV Rijswijk Tel. (-31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (-31-70) 340-3016		Almächtigter Bedlensteter IANSSON EVA

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/DE 95/00787

C (F OFBED	ung). ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Categorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
<b>x</b> ·	WO, A1, 9207863 (DIAGEN INSTITUT FÜR MOLEKULARBIOLOGISCHE DIAGNOSTIK GMBH), 14 Mai 1992 (14.05.92)	1
A		2-14
	<del></del>	
A .	STN International, Derwent Information Ltd, WPIDS accession no. 95-001705, Sumitomo Metal Ind Ltd: "Reagent for extracting DNA from biological samples - comprises protein dena- turing agent and aq.soln. of protein-dissolving agent", JP 06289016 A 941018 (9501)	1-14
	0. USESSUID N 341016 (3301)	
	WD 43 0271070 (DT40CV THOTTES	
A	WO, A1, 9311218 (DIAGEN INSTITUT FÜR MOLEKULARBIOLOGISCHE DIAGNOSTIK GMBH), 10 Juni 1993 (10.06.93)	1-14
A	WO, A1, 8901035 (EUROPÄISCHES LABORATORIUM FÜR MOLEKULARBIOLOGIE(EMBL)), 9 Februar 1989 (09.02.89)	1-14
•		
A	EP, A2, 0268946 (DIAGEN ISTITUT FÜR MOLEKULARBIOLOGISCHE DIAGNOSTIK GMBH), 1 Juni 1988 (01.06.88)	1-14
ĺ	<del></del>	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT
Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören
28/08/95

Internationales Aktenzeichen PCT/DE 95/00787

im Recherchenbericht angefurtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglier Patent	i(er) der L'amilie	Datum der Veröffantlichung	
WD-A1-	9501359	12/01/95	KEINE			
NO-A1-	9311221	10/06/93	DE-A-	4139664	03/06/93	
	•		EP-A-	0616638	28/09/94	
			EP-A-	0616639	28/09/94	
			JP-T-	7501222	09/02/95	
			JP-T-	7501223	09/02/95	
			WO-A-	9311218	10/06/93	
P-A2-	0389063	26/09/90	AU-B-	641641	30/09/93	
<b>**</b>			AU-A-	5215390	27/09/90	
			CA-A,A-	2012777	23/09/90	
			JP-A-	2 <b>2</b> 89596	29/11/90	
			NL-A-	8900725	16/10/90	
			US-A-	5234809	10/08/93	
10-A1-	9207863	14/05/92	DE-A,C-	4034036	30/04/92	
			DE-D-	59105403	00/00/00	
			EP-A,B-	0555270	18/08/93	
M-A1-	9311218	10/06/93	DE-A-	4139664	03/06/93	
· .			EP-A-	0616638	28/09/94	
			EP-A-	0616639	28/09/94	
		,	JP-T-	7501222	09/02/95	
			JP-T-	<b>7501223</b>	09/02/95	
			WO-A-	9311221	10/06/93	
M-A1-	8901035	09/02/89	DE-A-	3724442	02/02/89	
			DE-A-	3878915	08/04/93	
			· EP-A,B-	0371067	06/06/90	
	·		JP-T-	2504224	06/12/90	
P-A2-	0268946	01/06/88	DE-A-	3639949	09/06/88	
			DE-D,T-	3787445	07/07/94	
			JP-B-	7013077	15/02/95	
			JP-A-	63150294	22/06/88	
			US-A-	5057426	15/10/91	